

VERSICAN PLUS BB ORAL LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION BUVABLE POUR CHIENS

Autorisé

- Water, purified
- Bordetella bronchiseptica, strain 92 B, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VERSICAN PLUS BB ORAL LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION BUVABLE
POUR CHIENS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

140000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 5 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 5 flacons de 1 mL de solvant

Boîte de 25 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 25 flacons de 1 mL de solvant

Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 10 flacons de 1 mL de solvant

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/12/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6855258 5/2018

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/03/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0401/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0401001-mr-rpe777-en.pdf